(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 07.05.2003 Patentblatt 2003/19

(51) Int Cl.7: **C08F 220/12**, C08F 246/00, C08F 230/08, C09D 143/04

(21) Anmeldenummer: 02023067.8

(22) Anmeldetag: 17.10.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
IE IT LI LU MC NL PT SE SK TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 31.10.2001 DE 10153734

(71) Anmelder: Wacker Polymer Systems GmbH & Co. KG 84489 Burghausen (DE)

(72) Erfinder:

 Stark, Kurt, Dr. 84508 Burgkirchen (DE) Zeh, Harald, Dr. 84489 Burghausen (DE)
Büppelmann, Klaus, Dr. 84547 Emmerting (DE)

(74) Vertreter: Schuderer, Michael, Dr. et al Wacker-Chemie GmbH Zentralabteilung Patente Marken und Lizenzen Hanns-Seidel-Platz 4 81737 München (DE)

(54) Hydrophob modifizierte Copolymerisate

(57) Gegenstand der Erfindung sind funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate in Form deren wässrigen Dispersionen oder in Wasser redispergierbaren Pulver, auf Basis von

a) 60 bis 98.89 Gew.-% von einem oder mehreren Monomeren aus der Gruppe umfassend Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Alkylcarbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen, Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 15 C-Atomen, Vinylaromaten, Olefine, Diene und Vinylhalogenide,

b) 0.01 bis 30 Gew.-% von einem oder mehreren Silikonen mit einer Zahl von SiO(C_nH_{2n+1})₂-Wiederholungseinheiten von 10 bis 1000 und n = 1 bis 6, wobei 90 bis 100 Gew.-% der Silikone b) mindestens eine, aber höchstens zwei polymerisierbare Gruppen enthalten,

c) 0.05 bis 5.0 Gew.-% von einem oder mehreren

hydrolysierbaren Silan-Monomeren aus der Gruppe umfassend ethylenisch ungesättigte, hydrolysierbare Siliciumverbindungen und hydrolysierbare Siliciumverbindungen aus der Gruppe umfassend Epoxysilane, Aminosilane und Mercaptosilane, d) 0.05 bis 5.0 Gew.-% von einem oder mehreren Monomeren aus der Gruppe umfassend ethylenisch ungesättigte Epoxidverbindungen,

wobei die Angaben in Gew.-% für die Komponenten a) bis d) jeweils auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere bezogen sind und sich auf 100 Gew.-% aufaddieren.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft hydrophob modifizierte Copolymerisate in Form deren wässrigen Dispersionen oder in Wasser redispergierbaren Pulver, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung.

[0002] Aus dem Stand der Technik ist bekannt, dass durch den Einsatz von hydrolysierbaren Vinylsilanen bei der Herstellung von Polymerdispersionen Verbesserungen der Eigenschaften als Bindemittel für Farben erzielt werden können. So wird in der DE-C 2148457 (GB-A 1407827) beschrieben, wie durch den Einsatz von wässrigen Dispersionen, welche Polymerisate mit einpolymerisierten Silanolgruppen enthalten, die Nasshaftung von Bautenbeschichtungsmitteln auf verschiedensten Untergründen verbessert werden kann. Die EP-A 327376 beschreibt Polymerdispersionen auf Vinylesterbasis, welche einen niederen Anteil an ethylenisch ungesättigten Alkoxysilanmonomere enthalten Die Polymerdispersionen werden zur Herstellung von Farben mit guten Nassabriebswerten empfohlen. Aus der EP-A 327006 (US-A 5576384) sind VOC-arme (VOC = volatile organic compounds) Dispersionsfarben und Putze bekannt, welche als Bindemittel Copolymerisate mit hydrolysierbaren Silaneinheiten enthalten.

[0003] Aus der WO-A 95/20626 ist bekannt, in Wasser redispergierbare Polymerpulver durch Zugabe von nicht copolymerisierbaren Organosiliciumverbindungen zu modifizieren.

[0004] Nachteilig bei diesen silanmodifizierten Polymerdispersionen ist, dass diese bei einem Einsatz als Anstrichmittel bzw. Farbe keine generelle Verbesserung der Nasshaftung bewirken, sondern sehr unterschiedlich in den verschiedenen Farbformulierungen wirken. In der EP-A 1153979 wird dieses Verhalten dadurch verbessert, indem man die Polymerisate mit einer Kombination aus copolymerisierbaren Silanen und ethylenisch ungesättigten Epoxiden modifiziert.

[0005] Die EP-A 0352339 beschreibt Schutzanstriche für Betonkonstruktionen, welche Copolymerisate von Divinyl-Polydimethylsiloxan mit Acrylat- bzw. Methacrylatestern und mit Vinyl- bzw. Acrylfunktionellen Alkoxysilanen als Lösung in organischen Lösungsmitteln enthalten. Wärmehärtbare Acrylharzlösungen in organischen Lösungsmitteln, welche zur Beschichtungen von Metallen, insbesondere Edelstahl eingesetzt werden, sind Gegenstand der EP-A 159894. Zur Verbesserung der Metallhaftung, insbesondere zur Verhinderung des Abblätterns der Beschichtung bei Verformung der beschichteten Metallteile, werden Acrylharzlösungen eingesetzt, von Copolymerisaten aus (Meth) acrylat, hydroxy- oder epoxyfunktionellem (Meth)acrylat, vinylfunktionellem Polysiloxan und vinylfunktionellem Silan. Zur Haftungsverbesserung werden die Polymerisate mittels organischen Zinnverbindungen als Vernetzungskatalysatoren nachvernetzt und thermisch ausgehärtet. Nachteilig ist bei den lösemittelhaltigen und wärmehärtbaren Beschichtungsmitteln, dass diese aufgrund des Lösemittelanteils und der thermischen Vernetzung als Bindemittel für Kunststoffputze oder in Innenfarben und Aussenfarben für Gebäudeanstriche nicht verwendet werden können.

[0006] In der EP-B 771826 werden wässrige Bindemittel für Coatings und Klebemittel auf der Basis von Emulsionspolymerisaten von Vinylestern, Acryl- oder Methacrylsäureestern oder Vinylaromaten beschrieben, welche als Vernetzer Polysiloxane mit ungesättigten Resten, beispielsweise Vinyl-, Acryloxy- bzw. Methacryloxy-Gruppen, enthalten, beschrieben. Dabei wird das organische Monomer emulgiert und polymerisiert und nach einem bestimmten Zeitpunkt wird während der Reaktion das Silikon zugesetzt. Als Additive können niedermolekulare, polymerisierbare oder nicht polymerisierbare Silane nachträglich zugesetzt werden, die eine weitere, nachträgliche Vernetzung des Polymerisats mit Organozinnverbindungen ermöglichen. In der EP-A 943634 werden wässrige Latices zur Verwendung als Beschichtungsmittel beschrieben, welche durch Copolymerisation von ethylenisch ungesättigten Monomeren in Gegenwart eines Silanoigruppen enthaltenden Siliconharzes hergestellt werden. Es bilden sich dabei interpenetrating networks (IPN) zwischen den Polymerketten und Polysiloxanketten. Die EP-A 1095953 beschreibt mit Silikon gepfropfte Vinylcopolymere, wobei ein Carbosiloxan-Dendrimer auf dem Vinylpolymerisat aufgepfropft ist.

[0007] Die zuletztgenannten Emulsionspolymerisate eignen sich zwar für Aussenanwendungen, jedoch läßt deren Nassabriebsbeständigkeit stets zu wünschen übrig. Ein weiterer Nachteil der im Stand der Technik beschriebenen Silikon-modifizierten Emulsionspolymerisate ist eine starke Neigung zur Hydrolyse und zum unkontrollierten Vernetzen, die bei manchen Anwendungen zwar gewünscht und nachträglich, durch Silan- und Katalysatorzugabe, noch verstärkt wird, aber bei Anstrichdispersionen bzw. beim Einsatz als Beschichtungsmittel zu unerwünschten Gelkörpern, "Stippen" und unlöslichen Bestandteilen führt. Des weiteren sind die bisher bekannten Silikon-haltigen Emulsionspolymerisate oftmals nicht alkalibeständig, da Silikone bekanntlich im Alkalischen nicht stabil sind. Aus diesem Grund nehmen in den bisher beschriebenen Systemen die Hydrophobie und die damit verbundenen positiven Eigenschaften nach einem längerem Zeitraum sehr stark ab. Schließlich stellt sich bei den Emulsionspolymerisaten durch das Einbringen einer großen Menge an Silanen oder Silikonen eine ungenügende Teilchengrößenverteilung ein, das heißt die Teilchen werden zu groß und das Polymerisat wird inhomogen, was sich in einer Serumbildung oder Phasenseparation äußern kann.

[0008] Aufgabe der Erfindung war es daher, Polymerisate zu entwickeln, die zum einen zu Beschichtungsmitteln, beispielsweise Farben, mit sehr guter Nassabriebsbeständigkeit führen und zum anderen hydrolysebeständig und hydrophob, dadurch witterungsstabil, wasserabweisend und nicht verschmutzend sind und darüber hinaus eine gute Wasserdampfdurchlässigkeit aufweisen, so dass diese auch für den Ausseneinsatz beispielsweise im Baubereich

erfolgreich verwendet werden können.

5

10

15

35

45

50

55

[0009] Gegenstand der Erfindung sind funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate in Form deren wässrigen Dispersionen oder in Wasser redispergierbären Pulver, auf Basis von

- a) 60 bis 98.89 Gew.-% von einem oder mehreren Monomeren aus der Gruppe umfassend Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Alkylcarbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen, Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 15 C-Atomen, Vinylaromaten, Olefine, Diene und Vinylhalogenide,
- b) 0.01 bis 30 Gew.-% von einem oder mehreren Silikonen mit einer Zahl von $SiO(C_nH_{2n+1})_2$ -Wiederholungseinheiten von 10 bis 1000 und n = 1 bis 6, wobei 90 bis 100 Gew.-% der Silikone b) mindestens eine, aber höchstens zwei polymerisierbare Gruppen enthalten,
- c) 0.05 bis 5.0 Gew.-% von einem oder mehreren hydrolysierbaren Silan-Monomeren aus der Gruppe umfassend ethylenisch ungesättigte, hydrolysierbare Siliciumverbindungen und hydrolysierbare Siliciumverbindungen aus der Gruppe umfassend Epoxysilane, Aminosilane und Mercaptosilane,
- d) 0.05 bis 5.0 Gew.-% von einem oder mehreren Monomeren aus der Gruppe umfassend ethylenisch ungesättigte Epoxidverbindungen,

wobei die Angaben in Gew.-% für die Komponenten a) bis d) jeweils auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere bezogen sind und sich auf 100 Gew.-% aufaddieren.

- [0010] Geeignete Vinylester sind Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Carbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen. Bevorzugte Vinylester sind Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylbutyrat, Vinyl-2-ethylhexanoat, Vinyllaurat, 1-Methylvinylacetat, Vinylpivalat und Vinylester von α-verzweigten Monocarbonsäuren mit 5 bis 11 C-Atomen, beispielsweise VeoVa9^R oder VeoVa10^R (Handelsnamen der Firma Shell). Besonders bevorzugt ist Vinylacetat, am meisten bevorzugt ist eine Kombination von Vinylacetat mit α-verzweigten Monocarbonsäuren mit 5 bis 11 C-Atomen, wie VeoVa10.
- [0011] Geeignete Monomere aus der Gruppe der Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure sind Ester von unverzweigten oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 15 C-Atomen. Bevorzugte Methacrylsäureester oder Acrylsäureester sind Methylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylacrylat, Ethylmethacrylat, Propylacrylat, Propylmethacrylat, n-, iso- und t-Butylacrylat, n-, iso- und t-Butylacrylat, Norbornylacrylat. Besonders bevorzugt sind Methylacrylat, Methylmethacrylat, n-, iso- und t-Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat und Norbornylacrylat.
- [0012] Geeignete Diene sind 1,3-Butadien und Isopren. Beispiele für copolymerisierbare Olefine sind Ethen und Propen. Als Vinylaromaten können Styrol und Vinyltoluol copolymerisiert werden. Aus der Gruppe der Vinylhalogenide werden üblicherweise Vinylchlorid, Vinylidenchlorid oder Vinylfluorid, vorzugsweise Vinylchlorid, eingesetzt.
 - [0013] Gegebenenfalls können noch 0.05 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Copolymerisats, Hilfsmonomere copolymerisiert werden. Beispiele für Hilfsmonomere sind ethylenisch ungesättigte Mono- und Dicarbonsäuren, vorzugsweise Acrylsäure, -Methacrylsäure, Fumarsäure und Maleinsäure; ethylenisch ungesättigte Carbonsäureamide und -nitrile, vorzugsweise Acrylamid und Acrylnitril; Mono- und Diester der Fumarsäure und Maleinsäure wie die Diethyl-, und Diisopropylester sowie Maleinsäureanhydrid, ethylenisch ungesättigte Sulfonsäuren bzw. deren Salze, vorzugsweise Vinylsulfonsäure, 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure. Weitere Beispiele sind vorvernetzende Comonomere wie mehrfach ethylenisch ungesättigte Comonomere, beispielsweise Divinyladipat, Diallylmaleat, Allylmethacrylat, Butandioldiacrylat oder Triallylcyanurat, oder nachvernetzende Comonomere, beispielsweise Acrylamidoglykolsäure (AGA), Methylacrylamidoglykolsäuremethylester (MAGME), N-Methylolacrylamid (NMA), N-Methylolmethacrylamid, N-Methylolallylcarbamat, Alkylether wie der Isobutoxyether oder Ester des N-Methylolacrylamids, des N-Methylolmethacrylamids und des N-Methylolallylcarbamats.
- [0014] Bevorzugt sind die nachfolgend genannten Copolymerzusammensetzungen, welche noch die Comonomeranteile b), c), und d) enthalten, sowie Hilfsmonomeranteile in den angegebenen Mengen enthalten können:
 - Vinylester-Copolymerisate von Vinylacetat mit weiteren Vinylestern wie Vinyllaurat, Vinylpivalat, Vinyl-2-ethylhexansäureester, Vinylester einer alpha-verzweigten Carbonsäure, insbesondere Versaticsäurevinylester (VeoVa9^R, VeoVa10^R);
 - Vinylester-Ethylen-Copolymerisate, wie Vinylacetat-Ethylen-Copolymerisate, welche gegebenenfalls noch weitere Vinylester wie Vinyllaurat, Vinylpivalat, Vinyl-2-ethylhexansäureester, Vinylester einer alpha-verzweigten Carbonsäure, insbesondere Versaticsäurevinylester (VeoVa9^R, VeoVa10^R), oder Fumarsäureoder Maleinsäurediester enthalten;
 - Vinylester-Ethylen-Vinylchlorid-Copolymerisate, wobei als Vinylester bevorzugt Vinylacetat und/oder Vinylpropionat und/oder ein oder mehrere copolymerisierbare Vinylester wie Vinyllaurat, Vinylpivalat, Vinyl-2-ethylhexansäureester, Vinylester einer alpha-verzweigten Carbonsäure, insbesondere Versaticsäurevinylester (VeoVa9^R, VeoVa10^R), enthalten sind;
 - Vinylester-Acrylsäureester-Copolymerisate mit Vinylacetat und/oder Vinyllaurat und/oder Versaticsäure-Vinylester

und Acrylsäureester, insbesondere Butylacrylat oder 2-Ethylhexylacrylat, welche gegebenenfalls noch Ethylen enthalten:

Acrylsäureester-Copolymerisate mit n-Butylacrylat und/oder 2-Ethylhexylacrylat;

5

20

30

40

Methylmethacrylat-Copolymerisate mit Butylacrylat und/oder 2-Ethylhexylacrylat, und/oder 1,3-Butadien;

Styrol-1,3-Butadien-Copolymerisate und Styrol-(Meth)Acrylsäureester-Copolymerisate wie Styrol-Butylacrylat, Styrol-Methylmethacrylat-Butylacrylat oder Styrol-2-Ethylhexylacrylat, wobei als Butylacrylat n-, iso-, tert-Butylacrylat eingesetzt werden kann.

[0015] Am meisten bevorzugt werden Vinylester-Ethylen-Copolymerisate wie Vinylacetat-Ethylen-Copolymerisate, sowie insbesondere Copolymerisate von Vinylacetat und Ethylen und Vinylester einer α-verzweigten Carbonsäure mit 9 oder 10 C-Atomen (VeoVa9^R, VeoVa10^R), mit einem Ethylenanteil von vorzugsweise 2 bis 30 Gew.-%, welche gegebenenfalls noch Hilfsmonomeranteile in den angegebenen Mengen enthalten können.

[0016] Geeignete Silikone b) sind lineare oder verzweigte Polydialkylsiloxane mit Ci- bis C_6 -Alkylrest, und mit einer Kettenlänge von 10 bis 1000, bevorzugt 50 bis 500 SiO(C_nH_{2n+1})₂-Einheiten. Vorzugsweise 90 bis 99.5 Gew.-%, besonders bevorzugt 95 bis 99.5 Gew.-% der Polydialkylsiloxane des Silikonanteils b) enthalten eine oder zwei terminale, polymerisierbare Gruppen (funktionelle Gruppen). Beispiele hierfür sind Polydialkylsiloxane mit einer oder zwei Vinyl-, Acryloxyalkyl-, Methacryloxyalkyl-oder Mercaptoalkyl-Gruppen, wobei die Alkylgruppen gleich oder verschieden sein können und 1 bis 6 C-Atome enthalten. Bevorzugt werden α , ω -Divinyl-Polydimethylsiloxane, α , ω -Di-(3-acryloxypropyl)-Polydimethylsiloxane, α -Monovinyl-Polydimethylsiloxane, α -Monovinyl-Polydimethylsiloxane, sowie Silikone mit kettenübertragenden Gruppen wie α -Mono-(3-mercaptopropyl)-Polydimethylsiloxane oder α , ω -Di-(3-mercaptopropyl)-Polydimethylsiloxane.

Besonders bevorzugt sind Gemische von unfunktionalisierten, linearen oder verzweigten Polydialkylsiloxanen, insbesondere Polydimethylsiloxanen, mit linearen oder verzweigten Polydialkylsiloxanen, insbesondere Polydimethylsiloxanen, welche eine und/oder zwei der obengenannten Gruppen, insbesondere Vinylgruppen am Kettenende enthalten. Beispiele für solche Gemische sind binäre Gemische aus monofunktionellen und unfunktionellen Polydialkylsiloxanen, sowie difunktionellen und unfunktionellen Polydialkylsiloxanen, wobei der Anteil an unfunktionellen Polydialkylsiloxanen jeweils 1 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Silikonkomponte b) beträgt, sowie binäre Gemische aus monofunktionellen und difunktionellen Polydialkylsiloxanen. Bevorzugt werden ternäre Gemische aus unfunktionellen Polydialkylsiloxanen b1), monofunktionellen Polydialkylsiloxanen b2) und difunktionellen Polydialkylsiloxanen b3), wobei besonders bevorzugt die Gewichtsanteile 1 bis 10 Gew.-% b1), 5 bis 50 Gew.-% b2) und 40 bis 90 Gew.-% b3) betragen, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Silikonkomponte b). Die genannten Polydialkylsiloxane sowie deren Gemische sind im Handel erhältlich, beispielsweise Dehesive®-Silikone der Wacker-Chemie GmbH.

[0017] Die Komponenten a) und b) werden dabei vorzugsweise so ausgewählt, dass wässrige Copolymerdispersionen und wässrige Redispersionen der Copolymerpulver resultieren, die ohne Zusatz von Filmbildehilfsmittel eine Mindestfilmbildetemperatur MFT von < 10°C, bevorzugt < 5°C, insbesondere von 0°C bis 2°C aufweisen. Dem Fachmann ist aufgrund der Glasübergangstemperatur Tg bekannt, welche Monomere bzw. Monomermischungen dafür eingesetzt werden können. Die Glasübergangstemperatur Tg der Polymerisate kann in bekannter Weise mittels Differential Scanning Calorimetry (DSC) ermittelt werden. Die Tg kann auch mittels der Fox-Gleichung näherungsweise vorausberechnet werden. Nach Fox T. G., Bull. Am. Physics Soc. 1, 3, page 123 (1956) gilt: $1/Tg = x_1/Tg_1 + x_2/Tg_2 + ... + x_n/Tg_n$, wobei x_n für den Massebruch (Gew.-%/100) des Monomeren n steht, und Tg_n die Glasübergangstemperatur in Kelvin des Homopolymeren des Monomeren n ist. Tg-Werte für Homopolymerisate sind in Polymer Handbook 2nd Edition, J. Wiley & Sons, New York (1975) aufgeführt.

[0018] Geeignete hydrolysierbare Siliciumverbindungen c) sind ethylenisch ungesättigte und damit copolymerisierbare Siliciumverbindungen der allgemeinen Formel R 1 SiR $_{0.2}$ (OR 2) $_{1.3}$, wobei R die Bedeutung C $_1$ - bis C $_3$ -Alkylrest, C $_1$ -bis C $_3$ -Alkoxyrest oder Halogen (z.B. Cl oder Br) hat, R 1 die Bedeutung CH $_2$ =CR 3 -(CH $_2$) $_{0.1}$ oder CH $_2$ =CR 3 CO $_2$ (CH $_2$) $_{1.3}$ hat, R 2 ein unverzweigter oder verzweigter, gegebenenfalls substituierter Alkylrest mit 1 bis 12 C-Atomen, vorzugsweise 1 bis 3 C-Atomen, ist oder ein Acylrest mit 2 bis 12 C-Atomen ist, wobei R 2 gegebenenfalls durch eine Ethergruppe unterbrochen sein kann, und R 3 für H oder CH $_3$ steht. Bevorzugt sind γ -Acryl- bzw. γ -Methacryloxypropyltri (alkoxy)silane, α -Methacryloxymethyltri(alkoxy)silane, γ -Methacryloxypropylmethyldi(alkoxy)silane, Vinylalkyldi(alkoxy)silane, wobei als Alkoxygruppen beispielsweise Methoxy-, Ethoxy-, Methoxyethylen, Ethoxyethylen-, Methoxypropylenglykolether- bzw. Ethoxypropylenglykolether-Reste eingesetzt werden können. Beispiele für geeignete Siliciumverbindungen c) sind Vinyltrimethoxysilan, Vinylmethyldimethoxysilan, Vinyltribropoxysilan, Vinyltribropoxypropyl-tris(2-methoxyethoxy)silan, Vinyltrichorsilan, Vinylmethyldichlorsilan, Vinyltribropoxysilan, Trisacetoxyvinylsilan, 3-(Triethoxysilyl)-propylbernsteinsäureanhydridsilan.

[0019] Geeignet sind auch funktionalisierte, hydrolysierbare Siliciumverbindungen aus der Gruppe der Epoxysilane und Aminosilane, die während der Polymerisation zugegeben werden, wie Glycidoxypropyltrimethoxysilan, Glycidoxypropyltriethoxysilan, 3-(2-Aminoethylamino)propyltrimethoxysilan, 3-(2-Aminoethylamino)-propylmethyldimethoxysilan.

[0020] Geeignete Silanverbindungen c) sind insbesondere auch kettenübertragend wirkende Mercaptosilane der allgemeinen Formel HS-(CR⁴₂)₁₋₃ -SiR⁵₃, wobei R⁴ gleich oder verschieden ist und die Bedeutung H und C₁- bis C₆-Alkylgruppe, R⁵ gleich oder verschieden ist und die Bedeutung C₁- bis C₆-Alkylgruppe und C₁bis C₆-Alkoxygruppe hat, wobei mindestens einer der Reste R⁵ eine Alkoxygruppe ist. Bevorzugt werden 3-Mercaptopropyltriethoxysilan, 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan und 3-Mercaptopropylmethyldimethoxysilan.

[0021] Als Silane c) werden am meisten bevorzugt Vinyltrimethoxysilan, Vinylmethyldimethoxysilan, Vinyltriethoxysilan, Vinylmethyldiethoxysilan, Vinyltris-(1-methoxy)-isopropoxysilan, Methacryloxypropyl-tris(2-methoxyethoxy) silan, 3-(Triethoxysilyl)propyl-bernsteinsäureanhydridsilan, 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan, Glycidoxypropyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, and Methacryloxymethyltrimethoxysilan sowie deren Gemische, insbesondere Gemische von 2 oder mehreren Silanen aus der Gruppe umfassend von 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan oder Methacryloxymethyltrimethoxysilan mit Vinyltrimethoxysilan, Vinyltriethoxysilan und/oder 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan und/oder Glycidoxypropyltriethoxysilan. Der Gehalt an Silanen c) beträgt vorzugsweise 0.05 bis 3.5 Gew.-%, besonders bevorzugt 0.1 bis 1 Gew.-%, am meisten bevorzugt 0.1 bis 0.6 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere a) bis d).

[0022] Geeignete Epoxidgruppen enthaltende Comonomere d) sind Glycidylacrylat, Glycidylmethacrylat, Allylglycidether, Vinylglycidether, Vinylglycidether, Vinylglycidether, Vinylglycidether, Vinylglycidether, Vinylglycidether, Der Gehalt an Epoxyverbindungen beträgt 0.05 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0.25 bis 1:5 Gew.-%, besonders bevorzugt 0.4 bis 1.2 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere. Am meisten bevorzugt werden Copolymerisate mit einer Kombination von 0.1 bis 1.0 Gew.-% Comonomer c) mit 0.25 bis 1.5 Gew.-% Comonomer d), insbesondere Kombinationen mit 0.1 bis 0.6 Gew.-% Comonomer c) mit 0.4 bis 1.2 Gew.-% Comonomer d).

[0023] Die Dispersionen werden mittels radikalischer Polymerisation in wässrigem Medium, vorzugsweise Emulsionspolymerisation, hergestellt. Die Polymerisation wird üblicherweise in einem Temperaturintervall von 20°C bis 100°C durchgeführt, insbesondere zwischen 45°C und 80°C. Die Initiierung erfolgt mittels der gebräuchlichen Radikalbildner, welche vorzugsweise in Mengen von 0.01 bis 3.0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomere, eingesetzt werden. Als Initiatoren werden vorzugsweise anorganische Peroxide wie Ammonium-, Natrium-, Kaliumperoxodisulfat oder Wasserstoffperoxid entweder alleine oder in Kombination mit Reduktionsmitteln wie Natriumsulfit, Natriumhydrogensulfit, Natriumformaldehydsulfoxylat oder Ascorbinsäure verwendet. Es können auch wasserlösliche organische Peroxide, beispielsweise t-Butylhydroperoxid, Cumolhydroperoxid, üblicherweise in Kombination mit Reduktionsmittel, eingesetzt werden, oder aber auch wasserlösliche Azoverbindungen. Bei der Copolymerisation mit gasförmigen Monomeren wie Ethylen und Vinylchlorid wird unter Druck gearbeitet, im allgemeinen zwischen 5 und 100 bar_{abs}.

[0024] Zur Stabilisierung der Dispersion können anionische und nichtionische Emulgatoren sowie Schutzkolloide verwendet werden. Bevorzugt werden nichtionische oder anionische Emulgatoren eingesetzt, vorzugsweise eine Mischung aus nichtionischen und anionischen Emulgatoren. Als nichtionische Emulgatoren werden bevorzugt Kondensationsprodukte von Ethylenoxid oder Propylenoxid mit linearen oder verzweigten Alkoholen mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Alkylphenolen oder linearen oder verzweigten Carbonsäuren von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen eingesetzt, sowie Blockcopolymere von Ethylenoxid und Propylenoxid eingesetzt. Geeignete anionische Emulgatoren sind beispielsweise Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, sowie Sulfate oder Phosphate von Kondensationsprodukten des Ethylenoxides mit linearen oder verzweigten Alkylalkoholen und mit 5 bis 25 EO-Einheiten, Alkylphenolen, und Mono- oder Diester der Sulfobernsteinsäure. Die Emulgatormenge beträgt 0.5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere a).

[0025] Gegebenenfalls können noch Schutzkolloide eingesetzt werden. Beispiele für geeignete Schutzkolloide sind Polyvinylalkohole mit einem Gehalt von 75 bis 95 Mol-%, bevorzugt 84 bis 92 Mol-%, Vinylalkoholeinheiten; Poly-N-Vinylamide wie Polyvinylpyrrolidone; Polysaccharide wie Stärken, sowie Cellulosen und deren Carboxymethyl-, Methyl-, Hydroxyethyl-, Hydroxypropyl-Derivate; synthetische Polymere wie Poly(meth)acrylsäure; Poly(meth)acrylamid. Besonders bevorzugt wird der Einsatz der genannten Polyvinylalkohole. Die Schutzkolloide werden im allgemeinen in einer Menge von 0.5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere a), eingesetzt. [0026] Gegebenenfalls können zur Steuerung des Molekulargewichts die üblichen Regler verwendet werden, bei-

50

spielsweise Alkohole wie Isopropanol, Aldehyde wie Acetaldehyd, chlorhaltige Verbindungen, Mercaptane wie n-Dodecylmercaptan, t-Dodecylmercaptan, Mercaptopropionsäure(ester). Zur Einstellung des pH-Wertes können bei der Herstellung der Dispersion pH-regulierende Verbindungen wie Natriumacetat oder Ameisensäure eingesetzt werden. [0027] Die Polymerisation kann unabhängig vom Polymerisationsverfahren mit oder ohne Verwendung von Saatlatices, unter Vorlage aller oder einzelner Bestandteile des Reaktionsgemisches, oder unter teilweiser Vorlage und Nach-

.F 1 300 400 A

dosierung der oder einzelner Bestandteile des Reaktionsgemisches, oder nach dem Dosierverfahren ohne Vorlage durchgeführt werden. Die Comonomeren a), b), c) und d) können zur Herstellung der Dispersion alle vorgelegt werden (Batch-Prozess), oder es wird ein Teil der Monomeren vorgelegt und der Rest dosiert (Semibatch-Prozess). Bevorzugt wird der gesamte Silikonanteil b) mit einem Teil der Monomeren a), vorzugsweise bis zu 30 Gew.-% des Monomeranteils a), vorgelegt und gut emulgiert. Das restliche Monomer a) wird zudosiert. Der Zeitpunkt der Zugabe des Silikons ist von Bedeutung, da der Vernetzungsgrad, die Teilchengrößenverteilung und die Homogenität des Emulsionspolymers maßgeblich davon abhängen. Die besten Resultate werden dann erzielt, wenn der Silikonanteil b) komplett in der Vorlage eingesetzt wird. Bei der Copolymerisation von gasförmigen Monomeren a) wie Ethylen wird die gewünschte Menge durch die Einstellung eines bestimmten Drucks eingebracht. Der Druck, mit dem das gasförmige Monomer eingebracht wird, kann anfangs auf einen bestimmten Wert eingestellt werden und sich während der Polymerisation abbauen, oder der Druck wird während der gesamten Polymerisation konstant gelassen. Letztere Ausführungsform ist bevorzugt.

[0028] Bevorzugt wird der Silananteil c) insgesamt während der Polymerisation vermischt mit einem Teil der Monomeren a) zudosiert und der Epoxidanteil d) ebenfalls insgesamt zudosiert. Besonders bevorzugt wird der Epoxidanteil d) gegen Ende der Polymerisation, bei einem Umsatz von 80 bis 100 %, zudosiert. Eine weitere bevorzugte Ausführungsform betrifft die Dosierung eines Gemisches von zwei oder mehreren verschiedenen Silanen c). Zum Beispiel werden zunächst eines oder mehrere Silane kontinuierlich zudosiert und ein weiteres, anderes Silan wird zusammen mit dem Epoxidanteil nach Beendigung der Dosierung des/der ersten Silans/Silane zudosiert. Die zur Stabilisierung der Dispersion eingesetzten Emulgatoren und gegebenenfalls Schutzkolloide können alle in der Vorlage vorgelegt werden oder teilweise vorgelegt werden und der Rest während der Polymerisation dosiert werden. Dabei können die oberflächenaktiven Substanzen allein oder als Voremulsion mit den Comonomeren dosiert werden.

20

35

[0029] Nach Abschluß der Polymerisation kann zur Restmonomerentfernung in Anwendung bekannter Methoden nachpolymerisiert werden, beispielsweise durch mit Redoxkatalysator initiierter Nachpolymerisation. Flüchtige Restmonomere und weitere flüchtige, nicht wäßrige Bestandteile der Dispersion können auch mittels Destillation, vorzugsweise unter reduziertem Druck, und gegebenenfalls unter Durchleiten oder Überleiten von inerten Schleppgasen wie Luft, Stickstoff oder Wasserdampf entfernt werden.

[0030] Die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen wässrigen Dispersionen haben einen Feststoffgehalt von 40 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise von 50 bis 65 Gew.-%. Zur Herstellung von in Wasser redispergierbaren Polymerpulvern werden die wässrigen Dispersionen, gegebenenfalls nach Zusatz von Schutzkolloiden als Verdüsungshilfe, getrocknet, beispielsweise mittels Wirbelschichttrocknung, Gefriertrocknung oder Sprühtrocknung. Vorzugsweise werden die Dispersionen sprühgetrocknet. Die Sprühtrocknung erfolgt dabei in üblichen Sprühtrocknungsanlagen, wobei die Zerstäubung mittels Ein-, Zwei- oder Mehrstoffdüsen oder mit einer rotierenden Scheibe erfolgen kann. Die Austrittstemperatur wird im allgemeinen im Bereich von 45°C bis 120°C, bevorzugt 60°C bis 90°C, je nach Anlage, Tg des Harzes und gewünschtem Trocknungsgrad, gewählt.

[0031] In der Regel wird die Verdüsungshilfe in einer Gesamtmenge von 3 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die polymeren Bestandteile der Dispersion, eingesetzt. Geeignete Verdüsungshilfen sind die bereits genannten Schutzkolloide. Bei der Verdüsung hat sich vielfach ein Gehalt von bis zu 1.5 Gew.-% Antischaummittel, bezogen auf das Basispolymerisat, als günstig erwiesen. Zur Verbesserung der Verblockungsstabilität kann das erhaltene Pulver mit einem Antiblockmittel (Antibackmittel), vorzugsweise bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht polymerer Bestandteile, ausgerüstet werden. Beispiele für Antiblockmittel sind Ca- bzw. Mg-Carbonat, Talk, Gips, Kieselsäure, Kaoline, Silicate.

[0032] Mit der erfindungsgemäßen Vorgehensweise werden Copolymerisate zugänglich, die zu Beschichtungen mit hoher Nassabriebsfestigkeit führen. Überdies wird mit einer geeigneten Auswahl der Monomeren a) und b) eine hohe Hydrophobie erzielt. Es werden demnach Emulsionspolymerisate erhalten, die witterungsstabil, wasserabweisend, sehr beständig, besonders gegenüber Alkalien, und nicht verschmutzend sind und darüber hinaus eine gute Wasserdampfdurchlässigkeit aufweisen, so dass diese auch für den Ausseneinsatz, z.B. im Baubereich in Farben und Putzen, erfolgreich verwendet werden können. Somit können die erfindungsgemäßen Polymere universell eingesetzt werden. [0033] Die funktionalisierten Copolymerisate in Form deren wässrigen Dispersionen und in Wasser redispergierbaren Pulver eignen sich zur Anwendung in Klebemitteln und Beschichtungsmitteln zur Verfestigung von Fasern oder anderen partikulären Materialien, beispielsweise für den Textilbereich. Sie eignen sich auch als Modifizierungsmittel und als Hydrophobierungsmittel. Sie sind weiter geeignet als Bindemittel in Klebemitteln und Beschichtungsmitteln, auch als Schutzbeschichtung z.B. für Metalle oder Releasebeschichtung z.B. zur Papierbehandlung. Besonders geeignet sind sie als Bindemittel für Anstrich-, Klebe- und Beschichtungsmittel im Baubereich, beispielsweise in Fliesenklebern und Vollwärmeschutzklebemittel, und insbesondere für die Anwendung in emissionsarmen Kunststoffdispersionsfarben und Kunststoffdispersionsputzen, sowohl für den Innenbereich wie den Aussenbereich. Die Rezepturen für Dispersionsfarben und Dispersionsputze sind dem Fachmann bekannt, und enthalten im allgemeinen 5 bis 50 Gew.-% des funktionalisierten, mit Silikon hydrophob modifizierten Copolymerisats, 5 bis 35 Gew.-% Wasser, 5 bis 80 Gew.-% Füllstoff, 5 bis 30 Gew.-% Pigmente sowie 0.1 bis 10 Gew.-% weitere Zusatzstoffe, wobei sich die Angaben in Gew.-% in der Rezeptur auf 100 Gew.-% aufaddieren.

[0034] Beispiele für einsetzbare Füllstoffe sind Carbonate wie Calciumcarbonat in Form von Dolomit, Calcit und Kreide. Weitere Beispiele sind Silikate, wie Magnesiumsilikat in Form von Talkum, oder Aluminiumsilikate wie Lehm und Tone; Quarzmehl, Quarzsand, hochdisperse Kieselsäure, Feldspat, Schwerspat und Leichtspat. Geeignet sind auch Faserfüllstoffe. In der Praxis werden häufig Gemische verschiedener Füllstoffe eingesetzt. Beispielsweise Gemische von Füllstoffen unterschiedlicher Teilchengröße oder Gemische von carbonatischen und silikatischen Füllstoffen. Im letzteren Fall spricht man bei einem Anteil von mehr als 50 Gew.-%, insbesondere mehr als 75 Gew.-% Carbonat bzw. Silikat am Gesamtfüllstoffanteil von carbonatreichen bzw. silikatreichen Rezepturen. Kunststoffputze enthalten im allgemeinen grobkörnigere Füllstoffe als Dispersionsfarben. Die Körnung liegt dabei oftmals zwischen 0.2 und 5.0 mm. Ansonsten können Kunststoffputze die selben Zusatzstoffe wie Dispersionsfarben enthalten.

[0035] Geeignete Pigmente sind beispielsweise Titandioxid, Zinkoxid, Eisenoxide, Ruß als anorganische Pigmente, sowie die gebräuchlichen organischen Pigmente. Beispiele für weitere Zusatzstoffe sind Netzmittel in Anteilen von im allgemeinen 0.1 bis 0.5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Rezeptur. Beispiele hierfür sind Natrium- und Kaliumpolyphosphate, Polyacrylsäuren und deren Salze. Als Zusatzstoffe sind auch Verdickungsmittel zu nennen, welche im allgemeinen in einer Menge von 0.01 bis 2.0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Rezeptur, eingesetzt werden. Gebräuchliche Verdickungsmittel sind Celluloseether, Stärken, oder Bentonit als Beispiel für ein anorganisches Verdickungsmittel. Weitere Zusatzstoffe sind Konservierungsmittel, Entschäumer, Gefrierschutzmittel. [0036] Zur Herstellung der Klebe- und Beschichtungsmittel wird die Polymerdispersion oder das Polymerpulver mit den weiteren Rezepturbestandteilen Füllstoff und weiteren Zuschlägen in geeigneten Mischern gemischt und homogenisiert. Das Polymerpulver kann gegebenenfalls auch in Form einer wäßrigen Redispersion auf der Baustelle zugegeben werden. In vielen Fällen wird eine Trockenmischung hergestellt und das zur Verarbeitung erforderliche Wasser unmittelbar vor der Verarbeitung hinzugefügt. Bei der Herstellung von pastösen Massen wird häufig zunächst der

[0037] Bei der Verwendung in Beschichtungsmittel zeichnen sich die funktionalisierten, mit Silikon hydrophob modifizierten Copolymerisate vor allem auch dadurch aus, daß diese auch bei einer hohen Pigmentvolumenkonzentration (PVK), das heißt in hochgefüllten und überkritisch formulierten Zusammensetzungen (PVK > 65 %), noch hohe Naßabriebsfestigkeiten garantieren. Im allgemeinen beträgt die PVK \geq 50 %, bevorzugt 60 bis 85 % und errechnet sich mit PVK (%) = $(V_{P+F} \times 100) / (V_{P+F} + V_B)$ mit $V_{P+F} = V$ olumen Pigment + Füllstoff und $V_B = V$ olumen Bindemittel. Besonders vorteilhaft sind die funktionalisierten Copolymerisate als Bindemittel in Beschichtungsmittel-Rezepturen für emissionsarme Innenfarben, insbesondere solchen mit hoher PVK (hochgefüllte Farben), oder als hydrophobierend wirkendes Bindemittel für Putze geeignet.

Wasseranteil vorgelegt, die Dispersion zugegeben und abschließend die Feststoffe eingerührt.

[0038] Die nachfolgenden Beispiele dienen zur weiteren Erläuterung der Erfindung, ohne diese in irgendeiner Weise einzuschränken.

Beispiele 1 bis 12:

35

40

50

[0039] In den Beispielen 1 bis 12 wurden Vinylacetat-Ethylen-Copolymerisat-Dispersionen mit einer MFT von ca. 1°C hergestellt.

Genapol X 150:

Ethoxylierter Isotridecylalkohol mit einem Ethoxylierungsgrad von 15.

Mersolat:

Na-Alkylsulfonat mit 12 bis 14 C-Atomen im Alkylrest.

Airvol 523:

Polyvinylalkohol mit einer Viskosität von ca. 25 mPas (20°C, 4 %-ige Lösung, gemessen nach Höppler) und einer Verseifungszahl von 140 (mg KOH/g Polymer) (Hydrolysegrad 88 Mol-%).

PDMS:

Polydimethylsiloxan mit einer Kettenlänge von ca. 100

PDMS-Mischung

Gemisch dreier Polydimethylsiloxane mit ca. 100 SiOMe $_2$ -Einheiten, das 5 Gew.-% unfunktionalisiertes Polydimethylsiloxan, 20 Gew.-% α -monovinyl-funktionalisiertes Polydimethylsiloxan und 75 Gew.-% α , ω -divinyl-funktionalisiertes Polydimethylsiloxan enthält.

Beispiel 1:

[0040] In einem 572 Liter Druckautoklaven wurden 73.35 kg Wasser, 26.92 kg Airvol 523 (Polyvinylalkohol; 10 %-ige Lösung), 4.76 kg Genapol X 150 (40 %-ige wässrige Lösung), 219.15 g Natriumacetat (100 %-ig), 3.41 kg Mersolat (40 %-ige wässrige Lösung), 1.91 kg Natriumvinylsulfonat (25 %-ig), 23.82 kg Vinylacetat, 4.76 kg PDMS-Mischung und 23.82 kg VeoVa 10 vorgelegt. Mit 10 %-iger Ameisensäure wurde auf pH = 5 eingestellt. Ferner wurden 314 ml

F 1 300 400 A

Trilon B (EDTA; 2 %-ige wässrige Lösung) und 991 ml Eisenammonsulfat (1 %-ige Lösung) zugegeben. Der Kessel wurde auf 70°C aufgeheizt und es wurden 20 bar Ethylen aufgedrückt. Sobald sich der Reaktor im thermischen Gleichgewicht befand, wurde eine 10.0 %-ige Ammoniumpersulfatlösung (APS-Lösung) mit 1023 g pro Stunde und eine 5.05 %-ige Natriumsulfitlösung mit 1976 g pro Stunde eingefahren. 25 Minuten später wurde begonnen, eine Mischung von 164.36 kg Vinylacetat, 23.82 kg VeoVa 10 und 1.22 kg Vinyltrimethoxysilan (Wacker Silan XL 10) mit einer Rate von 29.14 kg pro Stunde zu dosieren (Monomerdosierung).

Gleichzeitig wurde eine Emulgatordosierung mit einer Dosierleistung von 10.92 kg pro Stunde eingefahren. Die Emulgatordosierung enthielt 45.34 kg Wasser, 24.94 kg Genapol X 150 (40 %-ige wässrige Lösung) und 714.62 g Natriumacetat. Die Gesamtdosierzeit für beide Dosierungen belief sich auf 6.5 Stunden. 15 min nach dem Reaktionsbeginn wurde die APS-Dosierung auf 636 g pro Stunde, die Na-Sulfit-Dosierung auf 1226 g pro Stunde reduziert.

30 Minuten nach dem Ende der Vinylacetat- und der Emulgatordosierung wurde die "GMA-Dosierung" eingefahren. Zusammensetzung der "GMA-Dosierung": 4.76 kg Wasser, 70.27 g Genapol X 150 und 2.86 kg Glycidylmethacrylat. Die Dosierzeit betrug 30 Minuten (Rate: 15.4 kg pro Stunde). Nach dem Ende der "GMA-Dosierung" wurde die APS- und Na-Sulfitdosierung noch 1 Stunde fortgesetzt. Nach dem Entspannen wurde die Dispersion zur Restmonomerminimierung mit Wasserdampf behandelt ("gestrippt") und anschließend mit Hydorol W konserviert.

Dispersionsanalysen:

[0041] Feststoffgehalt: 57.8 %, pH-Wert: 5.31; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 4): 1920 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 5.4°C; mittlere Teilchengröße: 375.1 nm (Nanosizer); Dichte: 1.059 g/ml

Beispiel 2:

15

[0042] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass die Vorlage 3.0 kg PDMS-Mischung (statt 4.76 kg wie in Beispiel 25 1) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0043] Feststoffgehalt: 57.9 %, pH-Wert: 5.15; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 5): 2240 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 5.1°C; mittlere Teilchengröße: 421.0 nm (Nanosizer); Dichte: 1.062 g/ml

Beispiel 3:

[0044] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass die Vorlage 1.21 kg PDMS-Mischung (statt 4.76 kg wie in Beispiel 35 1) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0045] Feststoffgehalt: 58.5 %, pH-Wert: 5.26; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 4): 1130 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 5.3°C; mittlere Teilchengröße: 363.3 nm (Nanosizer); Dichte: 1.065 g/ml

Vergleichsbeispiel 4:

[0046] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass ohne Silikonkomponente b) polymerisiert wurde. Im Gegensatz zu Beispiel 1 wurde ferner der Polyvinylalkohol Airvol 523 (10 %-ige Lösung) aus der Vorlage genommen und es wurden 26.92 kg in die Emulgatordosierung gegeben.

Dispersionsanalysen:

⁵⁰ [0047] Feststoffgehalt: 59.5 %, pH-Wert: 5.04; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 3): 2160 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 5.0°C; mittlere Teilchengröße: 320.1 nm (Nanosizer); Dichte: 1.075 g/ml

Beispiel 5:

⁵⁵ [0048] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass anstelle von 23.82 kg nur 14.92 kg VeoVa 10 vorgelegt wurde, und anstelle von 23.82 kg nur 14.92 kg VeoVa 10 zudosiert wurde.

Dispersionsanalysen:

[0049] Feststoffgehalt: 59.0 %, pH-Wert: 5.12; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 4): 1660 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 6.4°C; mittlere Teilchengröße: 465.0 nm (Nanosizer); Dichte: 1.062 g/ml

Beispiel 6:

[0050] Wie Beispiel 5 mit dem Unterschied, dass die Vorlage nur 2.98 kg Silikonkomponente b) (statt 4.77 kg wie in Beispiel 5) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0051] Feststoffgehalt: 59.2 %, pH-Wert: 5.35; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 5): 1840 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 6.4°C; mittlere Teilchengröße: 419.4 nm (Nanosizer); Dichte: 1.067 g/ml

Beispiel 7:

15

20

25

50

55

[0052] Wie Beispiel 5 mit dem Unterschied, dass die Vorlage 1.19 kg Silikonkomponente b) (statt 4.77 kg wie in Beispiel 5) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0053] Feststoffgehalt: 59.0 %, pH-Wert: 5.30; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 4): 1520 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 7.9°C; mittlere Teilchengröße: 424.2 nm (Nanosizer); Dichte: 1.072 g/ml

Beispiel 8:

[0054] In einem 15.7 Liter Druckautoklaven wurden 1.76 kg Wasser, 122.44 g Genapol X 150 (40 %-ige wässrige Lösung), 5.63 g Natriumacetat (100 %-ig), 113.53 g Mersolat (40 %-ige wässrige Lösung), 48.98 g Natriumvinylsulfonat (25 %-ig), 581.60 g Vinylacetat und 30.61 g PDMS-Mischung vorgelegt. Mit 10 %-iger Ameisensäure wurde auf pH = 5 eingestellt. Ferner wurden 9.7 ml Trilon B (EDTA; 2 %-ige wässrige Lösung) und 30.6 ml Eisenammonsulfat (1 %-ige Lösung) zugegeben. Der Kessel wurde auf 70°C aufgeheizt und es wurden 22 bar Ethylen aufgedrückt. Sobald sich der Reaktor im thermischen Gleichgewicht befand, wurde eine 5.4 %-ige Ammoniumpersulfatlösung (APS-Lösung) mit 70 g pro Stunde und eine 4.16 %-ige Natriumsulfitlösung mit 85 g pro Stunde eingefahren. 25 Minuten später wurde begonnen, eine Mischung von 5.51 kg Vinylacetat und 31.24 kg Vinyltrimethoxysilan (Wacker Silan XL 10) mit einer Rate von 852.4 g pro Stunde zu dosieren (Monomerdosierung).

Gleichzeitig wurde eine Emulgatordosierung mit einer Dosierleistung von 537 g pro Stunde eingefahren. Die Emulgatordosierung enthielt 2.04 kg Wasser, 795.87 g Airvol 523 (Polyvinylalkohol; 10 %-ige Lösung), 633.64 g Genapol X 150 (40 %-ige wässrige Lösung) und 18.37 g Natriumacetat. Die Gesamtdosierzeit für beide Dosierungen belief sich auf 6.5 Stunden.

15 min nach dem Reaktionsbeginn wurde die APS-Dosierung auf 43.3 g pro Stunde, die Na-Sulfit-Dosierung auf 52.7 g pro Stunde reduziert.

30 Minuten nach dem Ende der Vinylacetat- und der Emulgatordosierung wurde die "GMA-Dosierung" eingefahren. Zusammensetzung der "GMA-Dosierung": 122.44 g Wasser, 9.18 g Genapol X 150 und 73.47 g Glycidylmethacrylat. Die Dosierzeit betrug 30 Minuten (Rate: 411.0 g pro Stunde). Nach dem Ende der "GMA-Dosierung" wurde die APS- und Na-Sulfitdosierung noch 1 Stunde fortgesetzt. Nach dem Entspannen wurde die Dispersion zur Restmonomerminimierung mit Wasserdampf behandelt ("gestrippt") und anschließend mit Hydorol W konserviert.

Dispersionsanalysen:

[0055] Feststoffgehalt: 48.8 %, pH-Wert: 5.17; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 3): 500 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 4.8°C; mittlere Teilchengröße: 359.2 nm (Nanosizer); Dichte: 1.066 g/ml

Vergleichsbeispiel 9:

[0056] Wie Beispiel 8 mit dem Unterschied, dass die Vorlage keine Silikonkomponente b) (statt 30.61 g wie in Beispiel 8) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0057] Feststoffgehalt: 49.6 %, pH-Wert: 5.35; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 3): 1210 mPas; MFT: 1°C; Glasübergangstemperatur Tg: 8.3°C; mittlere Teilchengröße: 378.3 nm (Nanosizer); Dichte: 1.074 g/ml

Vergleichsbeispiel 10:

5

10

15

20

25

30

40

45

50

55

[0058] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass kein Silan c) (statt 1.22 kg Vinyltrimethoxysilan wie in Beispiel 1) und kein Epoxid d) (statt 2.86 kg wie in Beispiel 1) eingesetzt wurden.

Dispersionsanalysen:

[0059] Feststoffgehalt: 58.9 %, pH-Wert: 5.27; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 5): 2420 mPas; MFT: 1°C; Glas-übergangstemperatur Tg: 5.9°C; mittlere Teilchengröße: 408.2 nm (Nanosizer); Dichte: 1.063 g/ml

Vergleichsbeispiel 11:

[0060] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass die Vorlage 4.76 kg unfunktionalisiertes und damit nicht polymerisierbares Polydimethylsiloxan (PDMS) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0061] Feststoffgehalt: 59.3 %, pH-Wert: 5.36; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 5): 2180 mPas; MFT: 1°C; Glas-übergangstemperatur Tg: 4.9°C; mittlere Teilchengröße: 478.9 nm (Nanosizer); Dichte: 1.059 g/ml

Beispiel 12:

[0062] Wie Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass die Vorlage 4.76 kg α , ω -Divinyl-Polydimethylsiloxan (Kettenlänge ca. 100) statt 4.76 kg PDMS-Mischung wie in Beispiel 1) enthielt.

Dispersionsanalysen:

[0063] Feststoffgehalt: 58.5 %, pH-Wert: 5.19; Brookfield-Viskosität 20 (Spindel 5): 2150 mPas; MFT: 1°C; Glas-übergangstemperatur Tg: 5.9°C; mittlere Teilchengröße: 399,2 nm (Nanosizer); Dichte: 1.060 g/ml

[0064] Mit den Dispersionen wurden Farben in einer silikatreichen Rezeptur 1 (Silikat/Carbonat = 180/43 Gew.-Teile) und einer carbonatreichen Rezeptur 2 (Carbonat/Silikat = 260/80 Gew.-Teile) gemäß der nachfolgend dargestellten Rezepturen hergestellt (Tabellen 1 und 2):

Tabelle 1:

Farbrezeptur 1 (silikatreich):	
Wasser	300
Celluloseether (Tylose H 6000 YP)	6
Dispergiermittel (Dispex N 40)	5
Dispergiermittel (Calgon N)	5
Natriumhydroxid (10 %-ig)	1
Konservierungsmittel (Hydorol W)	1
Entschäumer (Agitan 260)	4
Magnesiumsilikat (Talkum N)	30
Titandioxid-Pigment (Kronos 2300)	250
Aluminiumsilikat gefällt (P 820)	50
Aluminiumsilikat (China-Clay B)	100
Calciumcarbonat gefällt (Socal P2)	13

Tabelle 1: (fortgesetzt)

Farbrezeptur 1 (silikatreich):	
Dolomit (Microdol 1)	30
Polymerdispersion	200
Entschäumer (Agitan 260)	. 5
Summe der Gewichtsteile	1000

Tabelle 2:

5

Farbrezeptur 2 (carbonatreich) :	
Wasser	423
Celluloseether (Tylose H6000YP)	6
Dispergiermittel (Dispex N 40)	5
Dispergiermittel (Calgon N)	5
Natriumhydroxid (10 %-ig)	1
Konservierungsmittel (Hydorol W)	1
Entschäumer (Agitan 260)	4
Magnesiumsilikat (Talkum N)	80
Titandioxid-Pigment (Kronos 2300)	100
Calciumcarbonat (Omaycarb 2 GU)	70
Calciumcarbonat (Omyacarb 5 GU)	70
Calciumcarbonat gefällt (Socal P2)	70
Dolomit (Microdol 1)	50
Polymerdispersion	110
Entschäumer (Agitan 260)	5
Summe der Gewichtsteile	1000

[0065] Mit den Dispersionen wurden ferner Putze gemäß der nachfolgend dargestellten Rezeptur hergestellt (Tabelle 3):

Tabelle 3:

Putzrezeptur 3	
Wasser	91.2
Dispergiermittel (Dispex N 40)	2 .
Funqizid (Parmetol A23)	2
Schichtsilikat-Verdicker (Bentone EW, 5 %iq)	15
Methylcellulose-Verdicker (Tylose MH 10000 KG 4, 2 %ig)	30
Acrylat-Verdicker (Rohagit SD 15)	1
Algizid (Algon P)	1
Ammoniak	0.5
Cellulosefaser (Arbocel B400)	3
Dralonfaser (Dralonfaser 6.7/4mm)	2

Tabelle 3: (fortgesetzt)

Putzrezeptur 3	•
Titandioxid (Kronos 2190)	20
Kieselgur (Celite 281)	40
Kreide (Calcilit 100)	360
Kreide (Calcilit 1.5-2mm)	320
Entschäumer (Agitan 260)	1
Polymerdispersion	111.3
Summe der Gewichtsteile	1000

15 Anwendungstechnische Prüfungen:

[0066]

10

20

25

30

35

a) Prüfung der Nassabriebsbeständigkeit

Mit der sillkatreichen Farbrezeptur 1 und der carbonatreichen Farbrezeptur 2 wurde die Nassabriebfestigkeit mittels der Vliesmethode (ISO 11998) getestet. Dazu wurde die Abtragung der Beschichtung nach 28 Tagen Lagerung (28d) über den Massenverlust des Farbfilms bestimmt. Aus der Farbdichte, der gescheuerten Fläche und dem Massenverlust des Farbfilms wurde dann der Farbabtrag in μ m errechnet.

b) Prüfung der Hydrophobie mittels Wassertropfentest

Ein Putz, hergestellt nach der obigen Rezeptur 3, wurde mit einer Spachtel auf 3 herkömmliche, im Handel erhältliche Kalksandsteine (Maße: 10 x 10 x 5 cm) auf Korngröße (ca. 2 mm, insgesamt ca. 30 bis 40 g Putz pro Stein) aufgezogen. Nach dem Trocknen wurde nach einem Tag und nochmals nach 7 Tagen mit einer Spritze 1 ml Wasser in Form eines Tropfens auf den Putz aufgesetzt. Es wurde die Zeit gestoppt (Angabe in min), bis der Tropfen verlaufen und damit verschwunden war. Je länger diese Zeit ist, umso höher ist die Hydrophobie und die Wasserbeständigkeit des Putzes bzw. der darin enthaltenden Dispersion. Bei einer hydrophilen Dispersion ist der Tropfen nach spätestens 10 Minuten verschwunden, während er bei hydrophoben Dispersionen mehrere Stunden lang stehen bleibt.

[0067] Tabelle 4 enthält eine Zusammenfassung der Zusammensetzung der Dispersionen, der Bestimmung der Nassabriebsbeständigkeit in Rezeptur 1 und 2 und die Bestimmung der Hydrophobie mit der Rezeptur 3.

[0068] Bei Silikon wurde PMDS-Mischung mit D, unfunktionalisiertes PMDS mit P und α, ω -Divinyl-Polydimethysiloxan mit Y bezeichnet.

VeoVa: VeoVa 10, Vinylester von α -verzweigter C_{10} -Monocarbonsäure

VTS: Vinyltrimethoxysilan

40 GMA: Glycidylmethacrylat

NA (µm) / 28 d; 1:

Testung des Nassabriebs mit Vliesmethode, nach 28 Tagen Lagerung mit Farbrezeptur 1

NA (µm) / 28 d; 2:

Testung des Nassabriebs mit Vliesmethode, nach 28 Tagen Lagerung mit Farbrezeptur 2

45 H (min) / 1 d (7 d):

Testung der Hydrophobie mit Wassertropfentest mit Putzrezeptur 3 nach einem bzw. sieben Tagen

Tabelle 4:

				JC110 4.				
Bsp.	VeoVa Gew%	Silikon Gew%	VTS Gew%	GMA Gew%	NA (μm) 28 d; 1	NA (μm) 28 d; 2	H (min) 1 d	H (min) 7 d
1	20	2 D	0.5	1.2	8.7	38.0	400	410
2	20	1.25 D	0.5	1.2	8.5	32.8	350	360
3	20	0.5 D	0.5	1.2	9.2	39.6	230	250
V4	20	-	0.5	1.2	9.7	31.7	150	100
5	12.5	2 D	0.5	1.2	7.8	42.2	280	350

Tabelle 4: (fortgesetzt)

Bsp.	VeoVa Gew%	Silikon Gew%	VTS Gew%	GMA Gew%	NA (μm) 28 d; 1	NA (μm) 28 d; 2	H (min)	H (min) 7 d
6	12.5	1.25 D	0.5	1.2	9.8	41.1	210	250
7	12.5	0.5 D	0.5	1.2	11.0	39.3	100	120
8	-	0.5 D	0.5	1.2	9.7	31.4	80	85
V 9	•	-	0.5	1.2	8.1	35.2	11	8
V10	20	2 D	-	-	33.1	148.1	420	430
V11	20	2 P	0.5	1.2	12.1	48.3	310	160
12	20	2 Y	0.5	1.2	9.1	37.2	295	300

10

15

[0069] Tabelle 4 kann nun folgendes entnommen werden:

Bei konstanter Menge an VeoVa 10 (a), Silan (c) und GMA (d) nimmt die Hydrophobie kontinuierlich ab, wenn der Silikon-Anteil (b) verringert wird (Beispiele 1 bis 3 und Vergleichsbeispiel 4; Beispiele 5 bis 7). Die Nassabriebsfestigkeit wird dadurch in diesen Fällen aber nicht beeinflußt.

Ein Vergleich von Beispiel 3 oder Beispiel 7 mit Beispiel 8 (ohne VeoVa) zeigt, dass die Hydrophobie durch den Einsatz von VeoVa10 - mit Ethylen und Vinylacetat als Comonomere - deutlich erhöht werden kann. Daneben wird auch die Alkalibeständigkeit maßgeblich erhöht.

Ein Vergleich von Beispiel 8 mit Vergleichsbeispiel 9 zeigt, dass die Hydrophobie dramatisch verschlechtert wird oder gänzlich verschwindet, wenn kein Silikon (b) eingesetzt wird.

Ein Vergleich von Beispiel 1 mit Vergleichsbeispiel 10 zeigt, dass die Nassabriebsfestigkeit dramatisch verschlechtert wird, wenn die Comonomeren (c) und (d) fehlen. In den beiden Rezepturen 1 und 2 nimmt die Abtragung der Beschichtung (nach 28 Tagen Lagerung) um etwa das 3-fache zu, wenn Silan (c) und Epoxid (d) weggelassen werden. Diese Comonomeren sind also essentielle Bestandteile, um eine gute Nassabriebsfestigkeit zu gewährleisten.

Ein Vergleich von Beispiel 1 mit Vergleichsbeispiel 11 zeigt, dass die Hydrophobie verschlechtert wird, wenn nur ein unfunktionalisiertes Silikon (PMDS), das nicht copolymerisieren kann, verwendet wird. Des weiteren wird insbesondere eine starke Abnahme der Hydrophobie nach 7 Tagen beobachtet, wenn das Silikon nicht mit einpolymerisiert ist. Die Zeit, nach der der Wassertropfen verschwunden ist, ist bei Beispiel 11 bei der Messung nach 7 Tagen auf die Hälfte abgefallen. Im Gegensatz dazu nimmt die Hydrophobie bei der Messung nach 7 Tagen tendenziell zu, wenn copolymerisierbares Silikon verwendet wird. Dies belegen die Beispiele 1 bis 3, 5 bis 7, 8 und 10. Es ist daher für eine dauerhafte Hydrophobie wichtig, daß Silikone enthalten sind, die polymerisierbare Gruppen, wie z.B. Vinyl-Gruppen, besitzen

Wird nur difunktionelles α,ω-funktionalisiertes Silikon, dessen Endgruppen polymerisieren können, alleine verwendet, so ergibt sich insgesamt eine schlechtere Hydrophobie als wenn eine Mischung von un-funktionalisierten, mono-funktionalisierten und difunktionalisierten Silikonen eingesetzt wird. Dies belegt ein Vergleich von Beispiel 1 mit Beispiel 12. Im Vergleich zu Vergleichsbeispiel 11 bleibt bei Beispiel 12 die Hydrophobie allerdings zeitlich bestehen, was sich bei Beispiel 12 in einem unveränderten Wert bei der Messung nach 7 Tagen äußert.

[0070] Zusammenfassend kann man also sagen, dass der Einsatz von Silikonen die Hydrophobie verbessert. Der zusätzliche Einsatz von Ethylen und besonders VeoVa10 hat einen positiven synergistischen Effekt und führt zu einer nochmaligen, deutlichen Erhöhung der Hydrophobie und der (Alkali)Beständigkeit. Das Niveau der Hydrophobie wird aber maßgeblich über den Silikon-Anteil gesteuert. Während bei nicht polymerisierbaren Silikonen eine unbefriedigende Hydrophobie, besonders nach längerer Zeit, erzielt wird, führt die Verwendung der Silikon-Mischung zu den besten Resultaten.

Patentansprüche

- 1. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate in Form deren wässrigen Dispersionen oder in Wasser redispergierbaren Pulver, auf Basis von
 - a) 60 bis 98.89 Gew.-% von einem oder mehreren Monomeren aus der Gruppe umfassend Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Alkylcarbonsäuren mit 1 bis 15 C-Atomen, Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 15 C-Atomen, Vinylaromaten, Olefine, Diene und Vinylhalogenide,
 - b) 0.01 bis 30 Gew.-% von einem oder mehreren Silikonen mit einer Zahl von SiO(C_nH_{2n+1})₂-Wiederholungs-

einheiten von 10 bis 1000 und n = 1 bis 6, wobei 90 bis 100 Gew.-% der Silikone b) mindestens eine, aber höchstens zwei polymerisierbare Gruppen enthalten.

- c) 0.05 bis 5.0 Gew.-% von einem oder mehreren hydrolysierbaren Silan-Monomeren aus der Gruppe umfassend ethylenisch ungesättigte, hydrolysierbare Siliciumverbindungen und hydrolysierbare Siliciumverbindungen aus der Gruppe umfassend Epoxysilane, Aminosilane und Mercaptosilane,
- d) 0.05 bis 5.0 Gew.-% von einem oder mehreren Monomeren aus der Gruppe umfassend ethylenisch ungesättigte Epoxidverbindungen,
- wobei die Angaben in Gew.-% für die Komponenten a) bis d) jeweils auf das Gesamtgewicht der eingesetzten Monomere bezogen sind und sich auf 100 Gew.-% aufaddieren.

5

10

15

20

25

30

35

- 2. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Copolymerisate Vinylester-Copolymerisate von Vinylacetat mit weiteren Vinylestern, oder Vinylester-Ethylen-Copolymerisate, oder Vinylester-Ethylen-Vinylchlorid-Copolymerisate, oder Vinylester-Acrylsäureester-Copolymerisaten, oder Acrylsäureester-Copolymerisate, oder Methylmethacrylat-Copolymerisate, oder Styrol-1,3-Butadien-Copolymerisate, oder und Styrol-(Meth)Acrylsäureester-Copolymerisaten eingesetzt werden.
- 3. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass Vinylacetat-Ethylen-Copolymerisate oder Copolymerisate von Vinylacetat und Ethylen und Vinylester einer α-verzweigten Carbonsäure mit 9 oder 10 C-Atomen eingesetzt werden, welche gegebenenfalls noch Hilfsmonomeranteile enthalten können.
- 4. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponenten a) und b) so ausgewählt werden, dass wässrige Copolymerdispersionen und wässrige Redispersionen der Copolymerpulver resultieren, die ohne Zusatz von Filmbildehilfsmittel eine Mindestfilmbildetemperatur MFT von < 10°C aufweisen.</p>
- Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass Polydialkylsiloxane b) mit einer oder zwei terminalen Vinyl-, Acryloxyalkyl-, Methacryloxyalkyl-oder Mercaptoalkyl-Gruppen eingesetzt werden.
- 6. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass ein oder mehrere Polydimethylsiloxane b) aus der Gruppe umfassend α,ω-Divinyl-Polydimethylsiloxane, α,ω-Di-(3-acryloxypropyl)-Polydimethylsiloxane, α-Monovinyl-Polydimethylsiloxane, α-Mono-(3-acryloxypropyl)-Polydimethylsiloxane, α-Mono-(3-methacryloxypropyl)-Polydimethylsiloxane, α-Mono-(3-mercaptopropyl)-Polydimethylsiloxane, α,ω-Di-(3-mercaptopropyl)-Polydimethylsiloxane eingesetzt werden.
- 7. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekenn-zeichnet, dass binäre Gemische aus monofunktionellen und unfunktionellen Polydialkylsiloxanen, oder difunktionellen und unfunktionellen Polydialkylsiloxanen, oder ternäre Gemische aus unfunktionellen Polydialkylsiloxanen, monofunktionellen Polydialkylsiloxanen und difunktionellen Polydialkylsiloxanen eingesetzt werden.
- 8. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzelchnet, dass als Siliciumverbindungen c) ethylenisch ungesättigte, copolymerisierbare Siliciumverbindungen der allgemeinen Formel R¹SiR₀₋₂(OR²)₁₋₃ eingesetzt werden, wobei R die Bedeutung C₁- bis C₃-Alkylrest, Ci- bis C₃-Alkoxyrest oder Halogen hat, R¹ die Bedeutung CH₂=CR³-(CH₂)₀₋₁ oder CH₂=CR³CO₂(CH₂)₁₋₃ hat, R² ein unverzweigter oder verzweigter, gegebenenfalls substituierter Alkylrest mit 1 bis 12 C-Atomen ist oder ein Acylrest mit 2 bis 12 C-Atomen ist, wobei R² gegebenenfalls durch eine Ethergruppe unterbrochen sein kann, und R³ für H oder CH₃ steht.
 - 9. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass als Siliciumverbindungen e) funktionalisierte, hydrolysierbare Siliciumverbindungen eingesetzt werden, aus der Gruppe der Epoxysilane und Aminosilane und der Mercaptosilane der allgemeinen Formel HS-(CR⁴₂)₁₋₃-SiR⁵₃, wobei R⁴ gleich oder verschieden ist und die Bedeutung H und C₁- bis C₆-Alkylgruppe, R⁵ gleich oder verschieden ist und die Bedeutung C₁- bis C₆-Alkylgruppe und C₁- bis C₆-Alkoxygruppe hat, wobei mindestens einer der Reste R⁵ eine Alkoxygruppe ist.

10. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 9, dadurch gekennzelchnet, dass ein oder mehrere Siliciumverbindungen c) eingesetzt werden, aus der Gruppe umfassend Vinyltrimethoxysilan, Vinylmethyldimethoxysilan, Vinylmethyldiethoxysilan, Vinyltris-(1-methoxy)-isopropoxysilan, Methacryloxypropyl-tris(2-methoxyethoxy)-silan, 3-(Triethoxysilyl)propyl-bernsteinsäureanhydridsilan, 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan, Glycidoxypropyltrimethoxysilan, Glycidoxypropyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, Glycidoxypropyltrimethoxysilan, Glyc

5

25

35

40

50

- 11. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 10, dadurch gekennzelchnet, dass als Epoxidgruppen enthaltende Comonomere d) ein oder mehrere eingesetzt werden, aus der Gruppe umfassend Glycidylacrylat, Glycidylmethacrylat, Allylglycidether, Vinylglycidether, Vinylcyclohexenoxid, Limonenoxid, Myrcenoxid, Caryophyllenoxid.
- 12. Funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierte Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass 0.1 bis 1.0 Gew.-% Comonomer c) mit 0.25 bis 1.5 Gew.-% Comonomer d) eingesetzt werden.
 - 13. Verfahren zur Herstellung von funktionalisierten, mit Silikonen hydrophob modifizierten Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 12, mittels radikalischer Polymerisation in wässrigem Medium.
- 20 14. Verfahren nach Anspruch 13 dadurch gekennzeichnet, dass die Herstellung mittels Emulsionspolymerisation erfolgt.
 - 15. Verfahren nach Anspruch 13 und 14 dadurch gekennzeichnet, dass der Silikonanteil b) mit einem Teil der Monomeren a) komplett vorgelegt und das restliche Monomer a) zudosiert wird.
 - 16. Verfahren nach Anspruch 13 bis 15 dadurch gekennzeichnet, dass der Silananteil c) insgesamt w\u00e4hrend der Polymerisation vermischt mit einem Teil der Monomeren a) zudosiert wird und der Epoxidanteil d) ebenfalls insgesamt zudosiert wird.
- 30 17. Verfahren nach Anspruch 16 dadurch gekennzeichnet, dass der Epoxidanteil d) gegen Ende der Polymerisation, bei einem Umsatz von 80 bis 100 %, zudosiert wird.
 - 18. Verfahren nach Anspruch 13 bis 17 dadurch gekennzeichnet, dass zunächst eines oder mehrere Silane kontinuierlich zudosiert werden und ein weiteres, anderes Silan zusammen mit dem Epoxidanteil nach Beendigung der Dosierung des/der ersten Silans/Silane zudosiert wird.
 - 19. Verfahren nach Anspruch 13 bis 18 dadurch gekennzelchnet, dass nach Abschluß der Polymerisation zur Restmonomerentfernung nachpolymerisiert wird, und gegebenenfalls weitere flüchtige, nicht wässrige Bestandteile der Dispersion mittels Destillation entfernt werden.
 - 20. Verfahren nach Anspruch 13 bis 20 dadurch gekennzeichnet, dass zur Herstellung von in Wasser redispergierbaren Polymerpulvern die wässrigen Dispersionen, gegebenenfalls nach Zusatz von Schutzkolloiden als Verdüsungshilfe, getrocknet werden.
- **21.** Verwendung der funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierten Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 12 als Bindemittel in Klebe- und Beschichtungsmittel.
 - 22. Verwendung der funktionalisierte, mit Silikonen hydrophob modifizierten Copolymerisate nach Anspruch 1 bis 12 als Modifizierungsmittel und als Hydrophobierungsmittel.
 - 23. Verwendung nach Anspruch 21 zur Verfestigung von Fasern oder anderen partikulären Materialien.
 - 24. Verwendung nach Anspruch 21 als Schutzbeschichtung für Metalle oder Releasebeschichtung zur Papierbehandlung.
 - 25. Verwendung nach Anspruch 21 als Bindemittel für Anstrich-, Klebe- und Beschichtungsmittel im Baubereich.
 - 26. Verwendung nach Anspruch 25 in Fliesenklebern und Vollwärmeschutzklebemittel.

	27.	Verwendung nach Anspruch 25 in emissionsarmen Kunststoffdispersionsfarben und Kunststoffdispersionsputzen.
	28.	Verwendung nach Anspruch 27 in carbonatreichen oder silikatreichen Rezepturen.
5	29.	Verwendung nach Anspruch 27 in hochgefüllten und überkritisch formulierten Zusammensetzungen.
10		
10		
15		
20		
25		
30		
35		
55		
40		
45		
50		
		* .
55		



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 02 02 3067

Kategorie	EINSCHLÄGIGE DO Kennzeichnung des Dokuments	mit Angabe, soweit erforderlich,	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
D,A	der maßgeblichen Te EP 0 159 894 A (CHISSO 30. Oktober 1985 (1985	CORP.)	Anspruch	ANMELDUNG (INLCI.7) C08F220/12 C08F246/00
A	EP 0 122 457 A (KANEGA KABUSHIKI KAISHA) 24. Oktober 1984 (1984			C08F230/08 C09D143/04
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)
·				C08F
Der vo	liegende Recherchenbericht wurde für	r alle Patentansprüche erstellt	·	
-	Recherchenori DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 20. Dezember 2002	Caus	Prider Venberg, C
X: von l Y: von l ande	TEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENT besonderer Bedeutung allein betrachtet besonderer Bedeutung in Verbindung mit eir ein Veröffentlichung derselben Kategorie lologischer Hintergrund	TE T : der Erfindung zugr E : älleres Patentdokt nach dem Anmeld er D : in der Anmeldung L : aus anderen Grünt	runde liegende T imeni, das jedoc adatum veröffen angeführtes Dot den angeführtes	Theorien oder Grundsätze ch erst am oder Nicht worden ist uument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 02 3067

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

20-12-2002

EP 159894 A 30-10-1985 JP 60219207 A 01-11-1985 JP 1809569 C 10-12-1993 JP 4071925 B 17-11-1992 JP 61076361 A 18-04-1986 DE 3573439 D1 09-11-1989 EP 0159894 A2 30-10-1985 US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992 JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 121909 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984 US 4543403 A 24-09-1985	Im Recherchent angeführtes Patent		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patenttami		Datum der Veröffentlichun
JP 1809569 C 10-12-1993 JP 4071925 B 17-11-1992 JP 61076361 A 18-04-1986 DE 3573439 D1 09-11-1989 EP 0159894 A2 30-10-1985 US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992 JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984	EP 159894	A	30-10-1985	JP	60219207	A	01-11-1985
JP 4071925 B 17-11-1992 JP 61076361 A 18-04-1986 DE 3573439 D1 09-11-1989 EP 0159894 A2 30-10-1985 US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992 JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
JP 61076361 A 18-04-1986 DE 3573439 D1 09-11-1989 EP 0159894 A2 30-10-1985 US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992 JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
DE 3573439 D1 09-11-1989 EP 0159894 A2 30-10-1985 US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992 JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
EP 0159894 A2 30-10-1985 US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992 JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984						• •	
US 4564557 A 14-01-1986 EP 122457 A 24-10-1984 JP 1651482 C 30-03-1992							
JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
JP 3014068 B 25-02-1991 JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984	EP 122457	A	24-10-1984	JP	1651482	С	30-03-1992
JP 59168014 A 21-09-1984 AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
AU 560903 B2 16-04-1987 AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
AU 2546884 A 20-09-1984 CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
CA 1219099 A1 10-03-1987 DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
DE 3479893 D1 02-11-1989 EP 0122457 A2 24-10-1984							
EP 0122457 A2 24-10-1984							
03 4343403 N Z4-09-1383							
						·`	24 05 1505
,							

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82